SYNTHÈSES

DE PHARMACIE

ET DE CHIMIE

PRÉSENTÉES ET SOUTENUES A L'ÉCOLE DE PHARMACIE,

les 9 et 43 août 4853,

PAR J. RIVIÈRE,

D'AIRE-SUR-L'ADOUR (LANDES).



PARIS.

E. THUNOT ET C', IMPRIMEURS DE L'ÉCOLE DE PHARMACIE; RUE RACINE, 26, PRÈS DE L'ODÉON.

4855

pear 1's'

PROFESSEURS DE LA FACULTÉ DE MÉDECINE.

MM. Duméril.
Bouchardat.

ÉCOLE SPÉCIALE DE PHARMACIE.

ADMINISTRATEURS.

MM. Bussy, Directeur.

GUIBOURT, Secrétaire, Agent comptable. LECANU, Professeur titulaire.

PROFESSEURS.

MM. BUSSY.

GAULTIER DE CLAUBRY.

LECANU... Pharmacie.

CHEVALLIER. Histoire naturelle.

GUILDERT. Botanique.

CAVENTOU. Toxicologie.

SOUBRIRAN. Physique.

AGRÉGÉS.

MM. GRASSI.

Ducom. Figuer. Robiquet. Reveil.

Nota. L'École ne prend sous sa responsabilité aucune des opinions émises par les candidats.

Synthèse P. (pour l'êté)

Sirop de Gomme

Jounne arabique blanche 250 Sirop de Sucre

Estrait de Cique recente

Cique vertes

H

SYNTHÈSES P DE PHARMACIE ET DE CHIMIE

PRÉSENTÉES ET SOUTENUES A L'ÉCOLE DE PHARMACIE,

SIROP DE GOMME.

SYRUPUS CUM GUMMI ARABICO.

Gomme arabique blanche (Gummi arabicum).

Eau froide (Aqua frigida). Sirop simple (Syrupus simplex). 2000 Lavez la gomme en la malaxant à deux reprises et pendant quel-

ques instants dans de l'eau froide; mettez-la ensuite en contact avec la quantité d'eau prescrite, et remuez de temps en temps pour faciliter la dissolution; passez la liqueur sans expression à travers un blanchet; mêlez-la au sirop, et faites cuire jusqu'à ce que le sirop bouillant marque 29 degrés à l'aréomètre.

Trente-deux grammes de sirop contiennent quatre grammes de gomme arabique.

EXTRAIT DE CIGUË AVEC LA FÉCULE VERTE.

EXTRACTUM GICUTÆ CUM FECULA.

L' Ciguë récente en fleurs (Conium maculatum). 3000 Pilez la Ciguë dans un mortier de marbre et exprimez-en le suc ; passez celui-ci à travers une toile, et divisez-le dans des assiettes de faïence en couches de deux lignes d'épaisseur environ; mettez ces assiettes dans une étuve que vous entretiendrez à une température de 35 à 10 degrés jusqu'à ce que le suc soit entièrement desséché; sortez alors les assiettes de l'étuve, et aussitot que l'extrait se sera suffisamment ramolli à l'air pour pouvoir être détaché aisément enfermez-le dans des pots ou dans des bouteilles à large ouverture, que vous boucherez avec des bouchons de liége et que vous goudronnerez.

ÉLECTUAIRE DENTIFRICE.

ELECTUARIUM DENTIFRICIUM.

24	Corail rouge préparé (Pulvis Coralli rubri).	400
~	der it todge prepare (1 atets Cirati Tubri).	128
	Os de sèche porphyrisés (Pulvis testarum Sepiæ).	32
	Bitartrate ds potasse (Bitartras potassicus).	
	Ditaitate de potasse (Biartras potassicas).	64
	Cochenille (Coccus cacti).	32
	Alun (Sulfas aluminico-potassicus)	2
	Miel de Narbonne (Mel albissimum).	390

Andre de Nationne (me document). 320
Réduisez en une pouder fine séparément, sur un porphyre, le corail, les os de sèche, le bi-tartrate de potasse, la cochenille et l'alun. Broyez d'abord l'alun et la cochenille dans un mortier de marbre avec une petite quantité d'eau, jusqu'à ce que la couleur rouge soit bien développée; ajoutez successivement le miel et les autres poudres, et triturez pour avoir un mélange exact que vous parfumerez avec une huile volatile appropriée.

TEINTURE D'ALOÈS COMPOSÉE.

(Élixir de longue vie.)

TINCTURA CUM ALOE COMPOSITA

	***************************************		,		
¥	Aloes socotrin (Aloe socotrina). Racine de Gentiane (Gentiana luta). de Rhubarbe (Rheum palmalum). de Zédoaire (Curcuma Zedoaria). Safran (Crocus satious). Agaric blanc (Boletus laricis). Thériaque (Electuarium Theriaca). Alcool à 21 Cart. (56 cent.) (Alcool).	1 7		36 4 4 4 4 1	4
	Alcool a 21 Cart. (56 cent.) (Alcool).	•	٠.	1728	

Electuaire dentifrice

ı		
	Corail rouge porphyrisi	128
	of de Seche porphyrisis	22
	Creme de tartie en poudre	64
	Cochenille en poudre	 22
	alun pulverisi	2
	mid de Marbone	320
	Estence de girofles	/

D

D D

D

D

D

teinture d'aloèt composée

	,
alver Socotrin	36
Nacine de Gentiane	4
Mubarbe	4
Cedoaire	4
Safran	4
agaric blanc	4
theriaque fine	4
alcool à 21 digr. Cast.	1728

Parbonate de potable de 200 100
Elseme de teribenthine 200 100
torobenthine Suith 200 100.

Vulfhydrate de Soude Brittallis.'

Soude caustique Solide 100
Sulfure d'antimoine pulvins.' 500
aust Alorhydrigue 1500

D

 \mathcal{D}

Versez la moitié de l'alcool sur toutes les substances convenablement divisées; laissez macérer pendant huit jours, et passez avec expression; versez sur le marc le reste de l'alcool; faites macérer pendant huit jours; passez de nouveau; mêlez le produit avec la première teinture obtenue, et filtrez.

Cette teinture composée contient exactement un quarante-

huitième d'aloès.

SAVON DE TÉRÉBENTHINE.

(Savon de Starkey.)

SAPO CUM OLEO TEREBENTHINÆ.

Carbonate de potasse (Carbonas potassicus).

Essence de térébenthine (Oleum terebenthinæ).

Térébenthine du Mélèze (Terebenthina laricea).

Triturez le carbonate de potasse dans un mortier de marbreavec un pilon de verre, mélez-y d'abord l'huile essentielle, puis la térébenthine; lorsque ces matières auront été bien mélangées, porphyrisez le mélange par parlies, jusqu'à ce qu'il ait acquis la consistance d'un miel épais, et qu'il soit devenu bien homogène.

SULFHYDRATE DE SOUDE CRISTALLISÉ.

SULFURETUM SODICUM CUM AQUA CONCRETUM.

Dissolvez-la dans l'eau, de manière à obtenir une dissolution marquant 25° à l'aréomètre. Faites passer dans cette dissolution un courant de gaz acide sulfhydrique, jusqu'à ce qu'elle cesse d'en absorber. Maintenez la liqueur à l'abri du contact de l'air; elle laissera déposer des cristaux incolores transparents de sulfhydrate de soude. Faites-les égoutter sur un entonnoir, et conservez-les pour l'usage dans des flacons exactement fermés.

Ce sulfhydrate est employé à la préparation de quelques eaux minérales sulfureuses, et comme réactif pour reconnaître les dis-

solutions métalliques.

SOUS-NITRATE DE BISMUTH.

(Blanc de fard, Magistère de Bismuth,)

SUB-NITRAS BISMUTHICUS.

Acide nitrique à 35 (Acidem nitricum). 200

Mettez l'acide dans un matras, réduisez le bismuth en poudre grossière, et introduisez-le dans le matras par portions et avec précaution, afin d'éviter une effervescence trop vive; lorsqu'elle aura cessé, portez la liqueur à l'ébullition pour que la dissolution soit complète, laissez déposer; décantez, évaporez aux deux tiers dans une capsule de porcelaine, et versez le liquide dans £0 ou 50 fois son poids d'eau, en agitant continuellement le mélange; il se former au précipité blanc très-abondant de sous-pitrate de bismuth.

La liqueur surnageante retiendra encore une quantité assez considérable de nitrate acide de bismuth. En versant dans cette fiqueur de l'ammoniaque de manière à saturer une portion de l'acide seulement, on précipitera une nouvelle quantité de sous-nitrate qui s'ajoutera au premier. Il faut éviter avec soin de saturer complétement l'acide nitrique, et ajouter l'ammoniaque par petites portions; la liqueur doit conserver toujours une réaction acide très-prononcée.

Le sous-nitrate de bismuth est d'un blanc pur: on doit le conserver à l'abri des émanations sulfureuses qui le noircissent.

VINAIGRE RADICAL.

ACIDUM ACETICUM.

Acétate de cuivre cristallisé (Acetas cupricus). 500
Introduisez le sel dans une cornue de grès munie d'une allonge et d'un ballon tubulé surmonté d'un long tube; chauficz progressivement jusqu'à ce qu'il ne passe plus rien a la distillation.
Yous obtiendrez dans le récipient de l'acide acétique con-

Sous nitrate de bismuth

Bismath purific 2000 acidenitrique pura 35° 600 ammoniaque 60

Vinaigre radical

a cétate de Cuivre cristallis. 600

D

Phlorhydrate de Morphine

Morphine pure 8 acide chlorhydriguepur 18 centré, coloré en vert par la présence d'une petite quantité d'acétate de cuivre. Ce liquide sera purifié en le distillant de nouveau dans une cornue de verre: les produits de cette seconde distillation seront d'autant plus riches en acide acétique qu'ils seront recueillis plus près de la fin de l'opération. On peut distiller jusqu'à siccité, mais il convient de fractionner les produits afin d'éviter que les soubresauts qui ont lieu sur la fin n'altèrent le produit, en faisant passer un peu d'acétate de cuivre dans le récipient.

Les diverses fractions d'acide mélangées donnent un produit moven marquant de 10 à 41° à l'aréomètre de Baumé.

CHLORHYDRATE DE MORPHINE.

(Muriate de morphine.)

CHLORHYDRAS MORPHICUS.

Réduisez la morphine en poudre fine; délayez-la dans une petite quantité d'eau chaude, ajoutez-y l'acide chlorhydrique étendu de trois à quatre parties d'eau, en quantité nécessaire seulement pour dissoudre la morphine.

Evaporez la liqueur à une douce chaleur jusqu'à ce qu'elle ait acquis la consistance d'un sirop très-clair, et placez-la dans un lieu frais pendant vingt-quatre ou trente-six heures. Le chlorhy-drate de morphine cristallisera; mettez les cristaux à égoutter, et desséchez-les entre des feuilles de papier joseph à une température de 24 à 30 degrés.

100 parties de chlorhydrate représentent 90 de morphine cristallisée.